PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number :

2001-118558

(43)Date of publication of application: 27,04,2001

H01M 2/16 (51)Int.CI.

(21)Application number: 11-297042 (71)Applicant : ASAHI KASEI CORP (22)Date of filing: 19.10.1999

(72)Inventor: YAMAMIZU TAKAFUMI AOKI SATOSHI

(54) PARTIALLY COATED SEPARATOR

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To develop a high-performance separator for lithium ion secondary battery that is high both in adhesive strength between separator electrodes and in ion conducting property between positive and negative electrodes.

SOLUTION: A separator for a lithium ion secondary battery is characterized in that a polymer layer of 5 µm or less thick exists with 50% or equal or less of a coating ratio of the powder in one side or both side of a film surface of a polyolefine fine porous film. A polymer constituting a polymer layer is at least one kind selected from among poly vinylidene fluoride, polyethylene, oxide, polyacrylonitrile, polymethyl methacrylate and copolymer therewith.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-118558 (P2001-118558A)

(P2001-118558A) (43)公開日 平成13年4月27日(2001.4.27)

(51) Int.Cl.⁷ H 0 1 M 2/16

FI H01M 2/16 テーマコート*(参考) L 5H021

審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 5 画)

(21) 出願番号

特國平11-297042

激烈紀号

(22)出廣日

平成11年10月19日 (1999.10.19)

(71)出版人 000000033

旭化成族式会社

大阪府大阪市北区堂島浜1丁目2番6号

(72) 発明者 山水 孝文

滋賀県守山市小島町515番地 旭化成工業 株式会社内

(72) 発明者 青木 聡

数質果守山市小鳥町515番地 旭化成工乘

株式会社內

Fターム(参考) 5H021 CC00 CC04 CC05 EE04 EE06 EE10 HH02 HH03

(54) [発明の名称] 部分被覆されたセパレータ

(57)【要約】

【線題】 セパレータと電極間の接着強度と正負電極間 のイオン伝導性を高いレベルで両立させうるリチウムイ オン二次電池用高性能セパレータの開発。

【解決手段】 ポリオレフンと偽多孔機の態要率の片面 又は両面に厚みが5ヵ m 未満のポリマー層が50%以下 の表面後覆率で点在して存在すること等値をするリテ ウムイオン二次電池用でパレータ。ポリマー層と呼ばする ポリマー値としては、ポリック化ビコーデン、ポリエ テレンオキシド、ポリアクリロニトリル、ポリメチルメ ククリレート及びそれぞれの共産合体から選ばれる少な くとも1種であり

【特許請求の範囲】

【請求項1】 際厚が5から50 u mで気孔率が20か ら80%のポリオレフィン微多孔膜の膜表面の片面又は 両面に、厚みが5μm以下のポリマー層が50%以下の 表面被覆率で点在して存在することを特徴とするリチウ ムイオン二次電池用セパレータ。

【請求項21 ポリマー層を構成するポリマーが、リチ ウムイオン二次電池用有機電解液溶媒によって膨潤しイ オン伝導性を生じるポリマーを1種類以上含有するとと もに電極との接着性を有することを特徴とする請求項1 10 記載のセパレータ。

【請求項3】 ポリマー層を構成するポリマー種として ポリフッ化ビニリデン、ポリエチレンオキシド、ポリア クリロニトリル、ポリメチルメタクリレート及びそれぞ れの非常合体から選ばれる少なくとも1種であることを 特徴とする請求項1または2記載のセパレータ。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高性能なリチウム イオン二次電池用の新規なセパレータに関するものであ 20 る。

[00002]

【従来の技術】リチウムイオン二次電池は推帯用電子機 器の小型・軽量化の流れの中で、激しい開発競争が行わ れている。同じリチウムイオン二次電池の中でも電池形 状の違いによって用途が異なることから電池への要求特 性も異なってきている。角型電池では携帯電話向けに薄 型化競争が激しい。この流れに対応して従来の剛直な外 装缶をできるだけ薄くする検討に加えて、ラミネートフ ィルムを用いて外装缶をなくしたシート状電池の開発も 30 活発になってきている。このような薄型の電池では従来 の角型電池と比較して電池内部の電極コイルを外から押 しつける力が弱くなるため、電極とセパレータの間に隙 間が生じイオン伝導性の阻害による電池容量の低下や安 全性試験で高温時の電極間の短絡が生じやすくなるなど の問題点が生じる。これに対してセパレータと電極間の 接着性向上によって改善することが指摘されている。

【0003】また、円筒型電池ではパソコン用の電源が 中心でありパソコンの高性能化及び小型化に対応して高 容量化競争が激しい。高容量化には電極活物質の改良と 40 ともに電池缶内に活物質をできるだけ多く詰め込む方向 で検討が進んでいる。しかし、活物質をあまりに詰め込 みすぎると電池の充電時と放電時の電極の体積変化が大 きくなり、サイクル性能が低下することが開願とされて いる。この現象に対してもセパレータと電極間の接着性 向上が良いとされている。

【0004】従来、このような電極とセパレータの接着 強度の向上方法としては、特開平10-177865、 特開平10-189054、特開平10-275633 の上に接着性樹脂屬或いは粘着剤圏を設けることが提案 されている.

[0005]

【発明が解決しようとする課題】上記の特開平10-1 77865、特開平10-189054、特開平10-275633では、セパレータの上下両側に全面にイオ ン伝導性及び接着性の樹脂層を設ける提案である。しか し、イオン伝導性を有するポリマーゲルをセパレータに 使用したいわゆるリチウムポリマー電池ではイオン伝導 性の低さが最大の欠点であり、上記の提案のようにセパ レータの上下両面にポリマーゲル圏を設ける蓄池ではイ オンの伝導性を低くしないために樹脂層の厚みをできる だけ薄くする必要がある。樹脂層が薄くなれば接着確度 が下がるため、イオン伝導性と接着強度の同立は困難で あった。

【0006】特開平11-213981はフィルムのト 下両面に不連続塗工によって多孔性の粘着層を形成した セパレータの提案である。この場合の粘着剤の組成や孔 の形成方法が記載されておらず、詳細が不明であるが、 フィルムの上に塗工しただけで形成された多孔性の粘着 剤層は厚みが5μm以下では接着強度が弱いため10μ m程度(5~15 μ m)の厚みが必要としている。記載 によれば、「本発明に用いられる粘着剤の厘みは、5~1 5 μ m が 好ましい。 厚み が 5 μ m 未満 で は 粘着 強度 が 1 0 g/20mmを割ってしまい貼り合わせた後、すれが発 生してしまう。」とあり、5~15µmの厚みが必要と している。フィルムの両面に各10μm程度の粘着剤層 を設けると、通常リチウムイオン二次電池に使用されて いる膜厚 25 umのセパレータと比較して膜厚が厚くな りすぎる問題があった。

【0007】本発明の目的は、セパレータと電極間の接 着強度と正負電板間のイオン伝導性を実用可能な高いレ ベルで両立させうるリチウムイオン二次電池用高性能セ パレータの開発である。

[00008]

【課題を解決するための手段】本発明者らは前記課題に 対して鋭意研究を重ねた結果、電解液によって滴度に膨 潤しイオン伝導性が発現しかつ接着強度を有するポリマ ーを選定し、セパレータの表面に必要最小限のポリマー 圏を分散して部分的に存在させることにより、イオン伝 導性と電極との接着性を両立させうることを見出した。 すなわち本発明は、

- (1)膜厚が5から50µmで気孔率が20から80% のポリオレフィン微多孔膜の膜表面の片面又は荷面に原 みが5μm未満のポリマー層が50%以下の表面被覆率 で点在して存在することを特徴とするリチウムイオンニ 次電池用セパレータ。
- (2) ポリマー属を構成するポリマーがリチウムイオン 三次電池用有機電解液溶媒によって膨潤しイオン伝導性 及び特開平11-213981にあるようにセパレータ 50 を生じるポリマーを1種類以上含有するとともに電極と

(3) ポリマー層を構成するポリマー種としてポリフッ 化ピニリデン、ポリエチレンオキシド、ポリアクリロニ トリル、ポリメチルメタクリレート及びそれぞれの共重 合体から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とす る上記(1)または(2)記載のセパレータに関する。 【0009】ここで、基材となるポリオレフィン微多孔 膜の素材としてはリチウムイオン二次電池に使用可能な 高分子であればよいが、ポリエチレン、ポリプロピレ ン、その共重合体またはこれらを組み合わせた系が好ま しい。欲多孔膜の製法には特に制限がないが、例えば、 上記奏材を用いて可塑剤及び必要に応じて無機微粉体等 を加え混合し成形後抽出及び乾燥さらに延伸等を施す手 卧により得ることができる。

【0010】基材のポリオレフィン膜の膜原は電極間隔 離の信頼性の確保には5 mm以上が好ましく、より好ま しくは10 m以上である。しかし、高容量化や薄型化 のためには薄膜の方が好ましく最大は 50μ mであり、 より好ましくは40 μ以下である。気孔率は高気孔率の 20 形成される。このようにしてポリマー層が部分被覆され 方がイオン伝導性が良く最低20%以上が必要である が、より好ましくは30%以上である。しかし、あまり 塞くなると離論度が弱くなることから80%以下が好ま しい。より好ましくは60%以下である。

【0011】ポリマー層の厚みは厚い方が電極との接着 性が増すが、厚いとセパレータとしての実用性がなくな ることから5ょよりも薄いことが好ましい。ポリマー層 の表面被覆率は接着性の面からは大きい方が好ましい が、イオン伝導性の面からできるだけ多数に分散し点在 させて被覆率としては50%以下が好ましく、より好ま 30 しくは40%以下である。分散・点在させる形状は特に 制限がないが、水玉模様のように小さな円形のポリマー 層が規則正しく並んだ形状や格子棒様のようにポリマー 層が交差する直線状に存在する形状が好ましい。

【0012】ポリマー層を構成するポリマーはリチウム イオン二次電池内で分解反応や溶解を生じないことが必 要であるが、使用される電解液で膨潤しイオン伝導性を 発現するポリマーを1種類以上含有するとともに、電極 との接着性を有することが必要である。これらのポリマ ーとしては、フッ素化ポリマーやエチレンオキシド基を 40 含有するポリマーが好ましいが、特にポリフッ化ビニリ デン、ポリエチレンオキシド、ポリアクリロニトリル、 ポリメチルメタクリレート及びそれぞれの共重合体から 選ばれる少なくとも1種であることが好ましい。 逆に ポリスチレンのように官能基を持たず、フッ素系でもな いポリマーの場合、適当な熔媒を選び、均一溶液にして 途布することはできるが、接着性が十分ではなく、剥離 強度の大きいものが得られにくい。ポリマーを溶かす溶 様としては、N-メチルピロリドン(以下NMPと略)

ルフォキシド (DMSO) などがある。

【0013】(基材の微多孔膜の作製)特にこの方法に 限定されるものではないが、ポリオレフィンと可塑剤等 を加え、ヘンシェルミキサー等で混合し、2軸押出機等 により、溶融混練押出成形し、シートを得る。これを2 軸延伸機によって、同時または逐次2軸延伸し、さらに 可塑剤のみを溶解する溶媒によってこれを抽出除去す る。その後この溶媒を乾燥、除去する。さらに必要に応 じて延伸、熱処理を施すこともできる。このようにし 10 て、基材となるポリオレフィン微多孔膜を得ることがで

(ポリマー溶液の絵工) ポリマー溶液の絵工を行うグラ ビア印刷の版は、印刷用ロールの側面に幅方向と円周方 向にそれぞれ一定の間隔で幅 0.5mm程度の直線を交 差させた格子模様が付いている。さらに、それぞれの直 線部分には例えば100メッシュで深度が50μmのセ ルが彫られたものである。このようなグラビア印刷の版 を用い、渝工を施した後、乾燥することにより上配ポリ マー溶液を基材の微多孔膜の上下両表面にポリマー層が たセパレータを得ることができる。

[0014]

【発明の実施形態】以下、本発明を実施例に基づいて脱 明するが、本発明がこれによって限定されるものではな い。尚、実施例における試験方法は次の通りである。 (1) 膜厚

ダイヤルゲージ (尾崎製作所: PEACOCK No. 25) にて測定した。ポリマー層の撲原は基材のポリオ レフィン微多孔膜の膜厚とポリマー層込みの膜厚の差か らポリマー層を計算する。

(2) 気孔率

20cm角の試料を用意し、その試料体籍(cm³)と 重量(g)を測定し、得られた結果から次式を用いて気 孔率 (%) を計算した。

【0015】 気孔率= {1-(重量/樹脂密度)/試料 体精) ×100

(3) 表面被釋率

リマー層の占有面積の割合を計算する。

(4) 诱気度

JIS P-8117に準拠しガーレー式誘気度計にて 測定。

(5) 剝蘚物度

JIS K-6854に準拠しT形剥離試験にて測定。 (6) 電気抵抗

電気抵抗装置(安藤電気製LCRメーターAG-431 1) を用いて 1 V、 1 k H z の交流にて側定。

[0016]

【実施例1】 (基材の微多孔膜の作製) 重量平均分子量 す)、ジメチルフォルムアミド (DMF) 、ジメチルス 50 (Mw) 250,000高密度ポリエチレン (密度

0.956、コモノマー単位含量0.0%) 99.7重 量部及び2、6ージーtープチルーロークレゾール0. 3 重量部をヘンシェルミキサーを用いてドライブレンド し、35mm二軸押出機に投入した。さらに、押出機に 流動パラフィン (37.78℃における動粘度7.59 ×10° m'/sec)を注入して200℃で溶融湿練 し、コートハンガーダイを経て表面温度40℃に制御さ れた冷却ロール上に押出キャストすることにより、厚み 1.8mmのシートを得た。ここで組成物の比率は、ポ 55重量部となるよう顕飾した。得られたシートを同時 2軸テンター延伸機を用いて延伸温度122度にて7× 7倍に延伸した。続いて塩化メチレン中に浸漬して流動 パラフィンを抽出除去し、その後付着した塩化メチレン を乾燥除去した。さらに、テンター延伸機を用いて幅方 向に1.4倍延伸し、続いて幅方向に緩和させつつ熱処 理した。得られた微多孔膜の物性は膜厚25μm、気孔 率41%、透気度510秒であった。

5

[0017] (ポリマー溶液の調整) 230度の溶融粘 度が約2500Pa・sのポリフッ化ビニリデンとヘキ 20 サフルオロプロピレンの共電合体(エルフアトケム社) 製、KYNAR2801)を10重量部、数平均分子量 (Mn) が10,000 (Aldrich社製) のポリ

エチレングリコール2重量部、NMP88重量部の組成 比率で混合し均一溶液になるように充分攪拌し高粘度の ポリマー溶液を作製した。

(ポリマー溶液の塗工) 直径16cm長さ30cmの口 ールの側面に幅方向に4.5mmの間隔で幅0.5mm の直線と円周方向に9, 5mmの間隔で幅0, 5mm直 に100メッシュで深度が50 u mのセルを彫る。この ようなグラビア印刷用の版を用い、乾燥部付きの途工機 を用いて上記のポリマー溶液を基材の微多孔瞳の上下面 表面にグラビア金工した。

【0018】このようにして基材のポリエチレン微多孔 際の表面の15%に終子状に原み2 "mのポリマー層が 存在する部分塗工セパレータを得た。

[0019]

【実施例2】上記実施例1のポリマー溶液の調整のみを 次のように変更して、実施例1と同じ基材のポリエチレ 40 ン微多孔膜表面の15%に格子状に厚み2μmのポリマ 一層が存在する部分塗工セパレータを得た。

(ポリマー溶液の調整)重量平均分子量 (Mw) が30 0.000のポリエチレンオキシド (Aldrich社 製) 8 重量部、230度の溶融料度が約2000Pa・ sのポリフッ化ビニリデン(KYNAR741)を4重 屋部、NMP88重量部の組成比率で混合し均一溶液に なるように充分攪拌し高粘度のポリマー溶液を作製し

[0020]

【実施例3】上記実施例1のポリマー溶液の調整のみを 次のように変更して、実施例1と同じ基材のポリエチレ ン微多孔膜表面の15%に格子状に厚み2μmのポリマ 一層が存在する部分塗工セパレータを得た。

(ポリマー溶液の調整) 重量平均分子量 (Mw) が8 6,200のポリアクリロニトリル (Aldrich社 製) 8 重量部、2 3 0 度の溶融料度が約 2 0 0 0 P a・ sのポリフッ化ビニリデン(KYNAR741)を4番 量部、NMP88電量部の組成比率で混合し均・溶液に

リエチレン混合物 45 重量部に対して、流動パラフィン 10 なるように充分機伴し高粘度のポリマー溶液を作製し t.

[0021]

【実施例4】上記実施例1のポリマー溶液の調整のみを 次のように変更して、実施例1と間じ基材のポリエチレ ン微多孔膜表面の15%に格子状に厚み2μmのポリマ 一層が存在する部分塗工セパレータを得た。

(ポリマー溶液の調整) 重量平均分子量 (Mw) が35 0.000のポリメチルメタクリレート(Aldric h社製)8重量部、230度の溶融粘度が約2000P a·sのポリフッ化ビニリデン(KYNAR741)を 4 重量部、NMP 8 8 重量部の組成比率で混合し均一溶 液になるように充分攪拌し高粘度のポリマー溶液を作製 した。

[0022]

【比較例1】上記実施例1のポリマー溶液の途工を次の ように変更して、基材のポリエチレン微多孔膜の全表面 が厚み2μmのポリマー層で被覆された全面途エセバレ ータを得た。

(ポリマー溶液の給工) 直径16cm長さ30cmのロ 線を交差させた格子模様を作る。さらにこの各直線部分 30 ール全面に100メッシュで深度が50μのセルを彫っ たグラビア印刷用の版を用意し、乾燥部付きの塗工機を 用いて上記のポリマー溶液を基材の微多孔膜の上下両表 面にグラビア塗工した。

> 【0023】上記実施例1~4及び比較例1で得られた セパレータを以下のようにして作製したリチウムイオン 二次電池を用いて評価した。

(正極の作製) LiCoO: (日本重化学工業株式会社 製)80重量部、カーボンブラック6重量部、ボリフッ 化ピニリデン (KYNAR 7 4 1) 1 4 重量部をNMP に分散したペーストを厚さ30 umのアルミ箔に塗布し 乾燥後圧延することにより片面に厚みが100μmの活 物質層を有するシート状正様を作製した。

【0024】(負極の作製) メソフェーズマイクロビー ズ (大阪ガス社製) 85年、ポリフッ化ビニリデン (K YNAR741) 15 重量部を分散したペーストを厚さ 20 μmの鋼箔に締布し飲燥圧延することにより片面に 厚みが100 mの活物質層を有するシート状負極を作 製した。

(電池の作製) 上記セパレータ、シート状正極、シート 50 状負極を用いて正極と負極の間にセバレータを挟み寸法 が40mm×50mmの大きらの電池類層体を作製した。この機器体を下水ミラミネートフィルムに入れた 後、エチレンカーボネートとジェチルカーボネートの最 台将線(重量比率で1:1)にLiPF。を1.0mo 1/ジットルの機度で溶解して電解液を温度で洗し、 6、12時間を投張ケルミラミネートフィルムの外機から 6電給網係なコールで圧棄した後、間に卸金熱機着 では可必要してリチウムイオン二次電池を得た。 (評価無算)端池セルの電気変形及び電池から取り出した積階体(正権/セベレータ/角極)の剥離推摩を測定10 たた。表にその親奏を示した。

【0025】 【表1】

電気抵抗(Q) 到前並度(g/cm) 実施例 1 2. 5 4 0 2. 2 2 4 3 3 2. 7 4 1 4 2. 4 4 4 比较例 1 6. 4 4 9

[0026]

【発明の効果】本発明の部分塗工セパレータは従来のセパレータでは速波できなかった低い電気抵抗と高い剥離 強度を同時に満足することから、現在開発が進められて いる薄い角型電池や高容量円筒型電池用のセパレータと して有用である。

20